PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-185687

(43) Date of publication of application: 02.07.1992

(51)Int.Cl.

C09J201/00 C09J 4/00 C09J157/00 C09J183/05 C09J183/10 C08F299/04 C08G 77/445

(21)Application number: 02-319846

(71)Applicant: KANEGAFUCHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing: 21.11.1990

(72)Inventor: KUSAKABE MASATO

IWAKIRI HIROSHI CHINAMI MAKOTO IWAHARA TAKANAO

NODA KOJI

YONEZAWA KAZUYA

(54) ADHESIVE COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an adhesive composition which has instant curability and is excellent in adhesion by mixing a plurality of specific compounds and a specific catalyst as major components.

CONSTITUTION: The title composition comprises a compound containing one or more alkenyl groups in the molecule, such as polyoxypropylene having a terminal allyl ether group obtained from polyoxypropylene glycol and allyl chloride, a compound containing two or more hydrosilyl groups, such as polypropylene oxide containing a hydrosilyl group obtained from the above polyoxypropylene having a terminal allyl ether group and a cyclic polysiloxane, and a hydrosilylating catalyst such as chloroplatinic acid as major components.

@ 公開特許公報(A) 平4-185687

⑤Int.Cl.⁵	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成 4 年(1992)	7月2日
C 09 J 201/00 4/00 157/00 183/05	JAQ JBM JDK JGF	6770—4 J 7242—4 J 6770—4 J 6939—4 J		•	
183/10 // C 08 F 299/04 C 08 G 77/445	JGG MRT NUK	6939-4 J 7142-4 J 6939-4 J 窜本語寸	5 李壽安 第	音水道の数 3 (· 全15百)

図発明の名称 接着剤組成物

②特 頭 平2-319846

②出 願 平2(1990)11月21日

個発	明	者	田 下 部	正人	兵庫県神戸市垂水区塩屋町6丁目31-17 三青荘
@発	明	者	岩 切	浩	兵庫県神戸市兵庫区吉田町1丁目2-34
⑫発	明	者	千 波	誠	兵庫県神戸市垂水区舞子台6丁目6-512
@発	明	者	岩原	孝尚	兵庫県神戸市須磨区北落合1丁目1-324-403
⑫発	明	者	野田	浩二	兵庫県神戸市垂水区小東山6丁目11-21
@発	明	者	米次	和弥	兵庫県神戸市垂水区つつじが丘5-12-11
勿出	願	人	鐘淵化学工	業株式会社	大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号
倒代	理	人	弁理士 伊	丹 健次	

明細書

1. 発明の名称

接着剂組成物

- 2. 特許請求の範囲
- 接着剤組成物;

1. 下記の成分(A)~(C)を主成分とする

- (A)分子中に少なくとも1個のアルケニル基を有する化合物、
- (B)分子中に少なくとも2個のヒドロシリル基を有する化合物、
- (C)ヒドロシリル化触媒。
- 2. 更にシランカップリング剤を含んでなる請求項1記載の接着剤組成物。
- 3. 成分(A)が平均分子量500~5000 0のアルケニル基含有ポリエステルである請求項 1又は2記載の接着剤組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は接着剤組成物に関し、さらに詳しくは、 (A)分子中に少なくとも1個のアルケニル基を 有する化合物、(B)分子中に少なくとも2個の ヒドロシリル基を有する化合物、(C)ヒドロシ リル化触媒、及び、更にこれら(A)~(C)と (D)シランカップリング剤を必須成分とする接 着剤組成物に関する。

〔従来技術と課題〕

特閒平4-185687 (2)

2個以上有するポリオルガノハイドロジェンシロキサンで架橋するものが開発され、その優れた耐候性、耐水性、耐熱性を利用して、接着剤組成物として使用される。しかし、この系はコストが高い、接着性が悪い、カビが発生し易い等の点からその用途に制限を受けている。

[課題を解決するための手段]

本発明はかかる実情に鑑み鋭意研究の結果、これらの問題を解決して、即便化性であり、且つ、接着性の高い接着剤組成物を提供するものである。

即ち、本発明は下記の成分(A)~(C)を主成分とする接着剤組成物;

- (A)分子中に少なくとも1個のアルケニル基を 有する化合物、
- (B) 分子中に少なくとも2個のヒドロシリル基を有する化合物、
- (C)ヒドロシリル化触媒

を内容とするものである。

本発明の(A)成分である、分子中に少なくと も1個のアルケニル基を有する化合物としては特

- CH2CHCH2-, - CH2CH2CH2CH2-,

式(II)中、R³は芳香族または脂肪族系の有機 基である。具体的に示すならば、

CH₂-, CH₂CH₂-, CH₂CH₂CH₂-,

に制限はないが、低分子化合物から、有機重合体 に至る、各種のものを用いることができる。アル ケニル基としては特に制限はないが、式(1)

$$\mathbf{H} \cdot \mathbf{C} = \mathbf{C} - \mathbf{C}$$

(R'は水素またはメチル基)

で示されるアルケニル基が好適である。

(A)成分を具体的に記述すると、まず、式(『)

(R'は水素またはメチル基、R*は炭素数1~20の2価の炭化水素基で1個以上のエーテル結合が合有されていてもよい。R*は脂肪族または芳香族の有機基、aは正の整数。)で表されるエーテル結合を有する化合物が挙げられる。

式(I) 中、R*は炭素数1~20の2価の炭化水素基を表わすが、R*の中には、1個以上のエーテル結合が含有されていても構わない。具体的に

$$-CH_z-$$
, $-CH_zCH_z-$, $-CH_zCH_zCH_z-$,

れる。その他の主鎖骨格をもつ重合体としては、 アジピン酸等の2塩基酸とグリコールとの縮合ま たは、ラクトン類の開環重合でえられるポリエス テル系重合体、エチレンープロピレン系共重合体、 ポリイソプチレン、イソプチレンとイソプレン等 との共重合体、ポリクロロブレン、ポリイソプレ ン、イソプレンとブタジエン、アクリロニトリル、 スチレン等との共重合体、ポリブタジエン、ブタ ジェンとスチレン、アクリロニトリル等との共重。 合体、ポリイソプレン、ポリプタジエン、イソプ レンあるいはブタジェンとアクリロニトリル、ス チレン等との共重合体を水素添加して得られるポ リオレフィン系重合体、エチルアクリレート、ブ チルアクリレート等のモノマーをラジカル重合し て得られるポリアクリル酸エステル、エチルアク リレート、ブチルアクリレート等のアクリル酸エ ステルと、酢酸ピニル、アクリロニトリル、メチ ルメタクリレート、スチレン等とのアクリル酸エ ステル系共重合体、前記有概重合体中でビニルモ ノマーを重合して得られるグラフト重合体、ポリ

$$(CH_z) = (CH_z) = ($$

(nは2~10の整数)

などが挙げられる。これらのうちで、下記のもの が好ましい。

R³は有機重合体であってもよく、各種のものを 用いることができる。

まず、ポリエーテル系重合体としては、例えば、 ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン、ポ リオキシテトラメチレン、ポリオキシエチレンー ポリオキシブロピレン共重合体等が好適に使用さ

これらのうち、非常に高い剪断接着強度が得られるという点で、平均分子量が500~5000 0のポリエステル系重合体が好ましく、中でもポリカブロラクトンが特に好ましい。

$$(B_{x}C = C - B_{x} - O - C) \cdot B_{4} \qquad (\square)$$

特開平4-185687 (4)

(R'は水素またはメチル基、R*は炭素数1~20の2価の炭化水素基で1個以上のエーテル結合を含有していてもよい。R*は脂肪族または芳香族の有機基、aは正の整数。)で表されるエステル結合を有する化合物が挙げられる。式(皿)中、P*は式(Ⅱ)におけるR*と同一である。また、R*は、芳香族系または脂肪族系の1~4価の有機基である。具体的に示すならば、

$$CH_{z} - CH_{z}CH_{z} - CH_{z}CH_{z}CH_{z} - CH_{z}CH_{z} - CH_{$$

などが挙げられる。これらのうちで下記のも のが好ましい。

$$-(CH_z)_x - - (CH_z)_z - - - (CH_z)_+ - -$$

R*は有機重合体であってもよく、式(II)のエーテル系化合物で例示した有機重合体をすべて好適に用いることができる。それらのうち、非常にたしい剪断接着力が得られるという点で、ポリエステル系重合体が好ましく、特にポリカブロラクトンが好ましい。

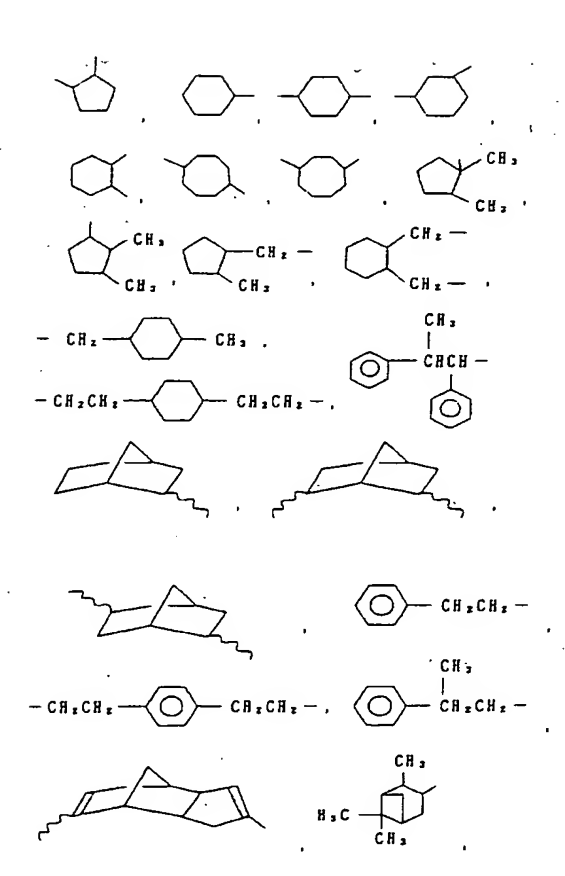
次に、一般式(IV)

$$\begin{array}{ccc}
R^{1} \\
\downarrow \\
(B_{x}C = C)_{x} & R^{5}
\end{array}$$

(R'は水素またはメチル基、R'は脂肪族または芳香族の有機基、aは正の整数)で示される化合物が挙げられる。

式(IV)中、P⁵は脂肪族または芳香族の有羅基を表すが、具体的には、

特開平4-185687(5)



$$R'$$
|
(H_zC = C - R^z - 0C0)_aR⁴
|
|
0

(R'は水素またはメチル基、R*は炭素数 1~20の2価の炭化水素基で1個以上のエーテル結合を含有していてもよい。R*は脂肪族または芳香族の有機基、aは正の整数)で表される化合物カーボネート結合を有する化合物が挙げられる。

式中、 R^* は、(II)中の R^* に同じである。また、 R^* としては、

これらのうちで、 - (CH₂) _a - (n=1~10),

が好ましい。さらに、 $-(CH_z)_n - (n=1-10)$ が特に好ましい。

R⁵は有機重合体であってもよく、式(II)の説明で例示した有機重合体をすべて好適に用いることができる。それらのうち、ポリエステル系重合体が好ましく、特にポリカブロラクトンが好ましい。

(A)成分の具体例としては、さらに一般式(V)

CH₂ -

CH z -

アルケニル基を重合体に導入する方法としては、 種々提案されているものを用いることができるが、 重合後に導入する方法と重合中に導入する方法ち 大別することができる。

重合後にアルケニル基を導入する方法としては、 例えば末端、主鎖あるいは側鎖に水酸基、アルコ キシド基等の官能基を有する有機重合体に、上記 官能基に対して反応性を示す活性基、及び、アル ケニル基を有する有機化合物を反応させることに より、アルケニル基を末端、主鎖あるいは側鎖に 導入することができる。上記官能基に対して反応 性を示す活性基及びアルケニル基を有する有機化 合物の例としては、アクリル酸、メタクリル酸、 ビニル酢酸、アクリル酸クロライド、アクリル酸 プロマイド等のC。 - Czeの不飽和脂肪酸、酸ハ ライド、酸無水物等やアリルクロロホルメート、 アリルプロモホルメート等のCェーCェの不飽和 脂肪酸置換炭酸ハライド、アリルクロライド、ア リルプロマイド、ピニル(クロロメチル)ベンゼ ン、アリル(クロロメチル)ベンゼン、アリル.

(nは2-10の整数)

- (CH_zCH_zO)_aCH_zCH_z- ' (nは1~5の整数)

CH₃ CH₃

- (CH₂CHO)_n CH₂CH - (nは1~5の整数)

- (CH_zCH_zCH_zO)_nCH_zCH_zCH_z- (nは1~5の整数)

- CH z CH z O CH z CH z - .

- CHzCHzOCHzCHzOCHzCHz -.

CH 2 CH 2 CH 3

R*は有機重合体であってもよく、式(II)の説明で例示した有機重合体をすべて好適に用いることができる。これらのうちポリエステル系の重合体が好ましく、ポリカプロラクトンが特に好ましい。

(A) 成分として、有機重合体を使用する場合、

(プロモメチル) ベンゼン、アリル (クロロメチル) エーテル、アリル (クロロメトキシ) ベンゼン、1ープテニル (クロロメチル) エーテル、1ーへキセニル (クロロメトキシ) ベンゼン、アリルオキシ (クロロメチル) ベンゼン等が挙げられ

重合中にアルケニル基を導入する方法としては、例えば、ラジカル重合法で製造する場合に、アリルメタクリレート、アリルアクリレート等の分子中にラジカル反応性の低いアルケニル基を有するピニルモノマー、アリルメルカプタン等のラジカル連鎖移動剤を用いることにより、重合体の主領、または、末端にアルケニル基を導入することができる。

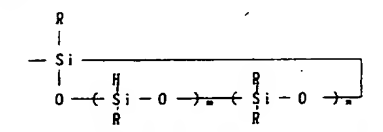
アルケニル基合有有機重合体は、線状でも技分かれ状でもよく、分子量は、500~50000 の任意のものが好適に使用できるが、1000~ 2000のものが特に好ましい。アルケニル基は分子末端にあっても分子中にあっても良いが、本発明の組成物を用いてゴム状硬化物を作成する 場合には、分子末端にある方が有効網目領長が長くなるので好ましい。

本発明の(B)成分である、分子中に少なくとも2個のヒドロシリル基を有する有機化合物としては、特に制限はないが、ヒドロシリル基を含む 具体的に例示するならば、

- -Si(H) m(CH₂) x-m, -Si(H) m(C₂H₅) x-m,
- $-Si(H)_{n}(C_{\bullet}H_{5})_{3-n}$ (n=1~3).
- Sillz(Calliz) などのケイ素原子を1個有する ヒドロシリル基、
 - Si (CH₃) 2Si (CH₃) 2H,
 - Si (CH₃)₂CH₂CH₂Si (CH₃)₂H₁
 - Si (CH₃)_zSiCH₃H₂,

- Si (CH z) z NHSi (CH z) zH,
- Si (CH x) zN [Si (CH x) zH] z,

qは0又は正の整数で、且つ1≤m+n+p+q≤50)



た基等が挙げられる。

(式中、Rは上記に同じ、mは正の整、nは0又は正の整数で、且つ2 < m + n < 5 0)
などで示される鎖状、枝分かれ状、環状の各種の多価ハイドロジェンポリシロキサンより誘導され

上記の各種のヒドロシリル基のうち、本発明のヒドロシリル基合有の有機化合物の、有機重合体に対する相溶性を損なう可能性が少ないという点から、ヒドロシリル基を構成する基の部分の分子量は500以下が望ましく、さらにヒドロシリル基の反応性も考慮すれば、下記のものが好ましい。

-Si(CH₃)_xN = COSi(CH₃)_xH₁.

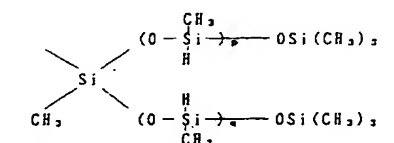
(式中、Rは、R, $OSi(CR_3)_3$ および、炭素数が1~10の有機基より選ばれる基であり各々のRは同じでも異なっていてもよい。m, nは、正の整数で、かつ、 $2 \le m + n \le 50$)

$$\begin{array}{c|c}
R & & \\
\hline
R & & \\
R$$

(R, m, nは上記に同じ)

$$\begin{array}{c|c}
R & & \\
\hline
 & & \\
R & & \\
\hline
 & & \\
R & & \\
\hline
 & & \\
R & & \\
R$$

(式中、Rは上記に同じ、mは正の整、n, p,



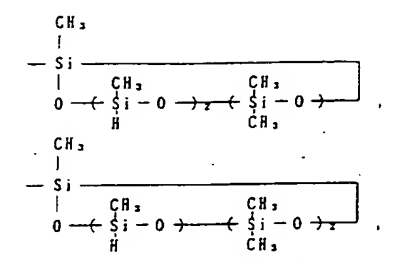
(式中、pは正の整数、qは0又は正の整数であ

 $0, m - 2 \leq p + q \leq 4)$

CH 3

CH 3

特開平4-185687 (8)



$$\begin{array}{c|c}
R^* \\
(X - CH_2CH)_* - R^2
\end{array}$$

(式中、Xは上記の、ヒドロシリル基を1個以上有する基、R¹.R⁵ は、式(IV)における、R¹.R⁵ とそれぞれ同じものを用いることができる。)で表される炭化水素系の化合物、

さらに、式(以)

(式中、Xは上記の、ヒドロシリル基を1個以上有する基、R¹.R²,R*は、式(V)における、R¹,R*,R*とそれぞれ同じものを用いることができる。) で表されるカーボネート結合を有する化合物を挙げることができる。

(B)成分として、有機重合体を用いる場合、 重合体は線状でも、技分かれ状でもよく、分子量 は500~5000の任意のものが好適に使用 できるが、500~2000のものが、特に好 ましい。(B)成分のヒドロシリル基は、分子末 ボイドやクラックの原因となる。

(B) 成分のヒドロシリル基合有化合物としては特に制限はないが、低分子量のものから重合体にいたる各種の化合物を用いることができる。具体的に例示すると、式(VI)

(式中、Xは上記の、ヒドロシリル基を1個以上有する基、R¹,R²は、式(II)における、R¹,R²、R³とそれぞれ同じものを用いることができる。)で表されるエーテル結合を有する化合物、式(VII)

$$(X - CH^{z}CH - R^{z} - OC)^{z} - R^{z}$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad$$

(式中、Xは上記の、ヒドロシリル基を1個以上有する基、R¹,R²,R⁴は、式(II)における、R¹,R²,R⁴とそれぞれ同じものを用いることができる。)で表されるエステル結合を有する化合物、式(VII)

端にあっても分子中にあっても良いが、本発明の 組成物を用いてゴム状硬化物を作成する場合には、 分子未端にある方が有効網目鎖長が長くなるので 好ましい。

(B) 成分の製造方法としては特に制限はなく、任意の方法を用いれば良い。例えば、(i)分子内に写真ではない。例えば、(i Al Ha、 Ha BH。などの選元がある。 では、 (ii)のでは、 (ii))のでは、 (

(A) 成分と(B) 成分の組合せとしては、任 意にものを組み合わせることができるが、(A) 成分と(B)成分のいずれか一方または両方が有機重合体であることが好ましく、そのなかでも、ポリエステル系重合体が好ましい。(A)成分と(B)成分の両方が、低分子量化合物であると、組成物の粘度が低くなりすぎ、接着剤組成物としては好ましくない。

本発明の(C)成分であるヒドロシリル化触媒としては、白金の単体、アルミナ、シリカ、カーボンブラック等の単体に固体白金を担持させたもの、塩化白金酸、塩化白金酸とアルコール、アルデヒド、ケトン等との錯体、白金ーオレフィン錯体(例えば、Pt(CHz=CHz)z(PPhz)zPt(CHz=CHz)zClz); 白金ービニルシロキサン錯体(例えば、Pt (ViNezSiOSiNezVi) 、Pt (MeViSiO)ょ)。); 白金ーホスフィン錯体(例えば、Pt(PPhz)。、Pt(PBuz)。); 白金ーホスファイト錯体(例えば、Pt(PBuz)。)。) け(P(OPhz)。 Pt (P(OBu)z)。) は、Pt (P(OPhz)。 Pt (P(OBu)z)。) かと表ます)、 がカルボニルジクロ白金、また、アシュビー(As

ヒドロシリル化触媒は一般に高価で腐植性であり、また、水素ガスが大量に発生して、硬化物が発泡してしまう場合があるので10つ ■01 以上用いない方がよい。

本発明においては、接着剤組成物が、資金属触媒を用いた、アルケニル基に対するSiーF基の付加反応によって硬化するので、硬化速度が非常に速い。

(B)成分であるヒドロシリルを含有化合物を上記の選択ヒドロシリルにとり製造する化触媒である。のでは、からまれているので、一般温をである。のでは、からは、大力には、かられる。のでは、ないでは、ないのでは、ないでは、ないでは、ないでは、ないでは、ないではないでは、ないではないでは、ないではないでは、ないではないでは、ないではないでは、ないではないでは、ないで

hby) の米国特許第3159601及び3159662号明細書中に記載された白金-炭化水素複合体、並びにラモロー(Lamoreaux)の米国特許第322の972号明細書中に記載された白金アルコラート触媒も挙げられる。更にモディック(Modic)の米国特許第3516946号明細書中に記載された塩化白金-オレフィン複合体も本発明において有用である。

また、白金化合物以外の触媒の例としては、Rh Cl (PPh3) 3、RhCl 2、RhIAl 2 O 3、RuCl 3、IrCl 3、Fe Cl 3、Al Cl 2、PdCl 2・2H 2 O、Ni Cl 2、Ti Cl 2、等が挙げられる。これらの触媒は単独で使用してもよく、2種以上併用してもかまわない。触媒活性の点から塩化白金酸、白金ーオレフィン錯体、白金ービュルシロキサン錯体等が好ましい。

触媒量としては特に制限はないが、(A)成分中のアルケニル基 I mol に対して I 0 - 1 0 - 0 mol の範囲で用いるのがよい。好ましくは I 0 - 3 ~ 1 0 - 4 mol の範囲で用いるのがよい。 I 0 - 4 mol の範囲で用いるのがよい。 I 0 - 4 mol より少ないと硬化が十分に進行しない。また、

安定性改良剤の使用量は(A)成分及び(B)成分に均一に分散する限りにおいてほぼ任意に選ぶことができるが、(B)成分のSi-B 基合有化合物1 = o1に対し、10 - * = o1 の範囲で用いることが好ましい。これは、10 - * = o1以下だと(B)成分の貯蔵安定性が十分改良されず、10 - * = o1以上であると硬化を阻害するからである。貯蔵安定性改良剤は単独で用いても、また、2種以上を混合して用いてもよい。

本発明においては、更に自己接着性を向上させる目的で、アクリル(メタクリル)官能性シランカップリング剤、エボキシ官能性シランカップリング剤、アミノ(イミノ)官能性シランカップリング剤等のシランカップリング剤が成分(D)として組成物中に配合される。

アクリル (メタクリル) 官能性シランカップリング 割の具体例としては、 3 ーメタクリロキシブロピルトリメトキシシラン、 3 ーメタクリロキシブロピルトリエトキシシラン、 3 ーアクリロキシブロピルトリメトキシシラン、 3 ーアクリロキシ

プロビルエトキシシラン、メタクリロキシメチル トリメトキシシラン、メタクリロキシメチルトリ エトキシシラン、アクリロキシメチルトリメトキ シシラン、アクリロキシメチルトリエトキシシラ ンが例示される。

エポキシ官能性シランカップリング剤の具体例 としては、3ーグリシドキシプロピルトリストキ シシラン、3ーグリシドキシプロピルトリエトキ シシラン、2ー(3,4ーエポキシシクロヘキシ ル)エチルトリメトキシシラン、2ー(3,4ー エポキシシクロヘキシル)エチルトリエトキシシ ランが例示される。

アミノ (イミノ) 官能性シランカップリング剤 の具体例としては、

HzNCHzCHzCHzSi(OCHz)z,

Hanchachanhchachachasi (OCHa) a.

HaNCHaCHaNHCHaCHaCHaCHaSi(CHa)(OCHa) z.

(C₂H₅O)₃S_iCH₂CH₂CH₂NHCH₂CH₂NHCH₂CH₂CH₂S_i(OC₂H₅)₃, 等のアミノ基および(または)イミノ基含有アル コキシシラン、前記アミノ基および(または)イ

〔実施例〕

以下、実施例に基づき本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらにより何ら制限を受けるものではない。

合成例1

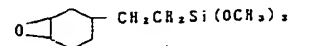
特開昭 5 3 - 1 3 4 0 9 5 に開示された方法に従って、末端にアリル型オレフィン基を有するポリオキシプロピレンを合成した。

平均分子量3000であるボリオキシプロピレングリコールと粉末奇性ソーダを60℃で撹拌し、プロモクロロメタンを加えて、反応を行い、分子量を増大させた。次に、アリルクロライドを加えて、110℃で末端をアリルエーテル化した。これをケイ酸アルミニウムにより処理して、精製末端アリルエーテル化ポリオキシプロピレンを合成した。

このポリエーテルの平均分子量は7960であり、ヨウ素価から末端の92%がオレフィン基であった。E型粘度系による粘度は130ポイズ(40°C)であった。

ミノ基含有アルコキシシランと、

H_zC — CHCH₂OCH₂CH₂CH₂CH₂Si (OCH₃)₃



のようなエポキシシラン化合物との反応生成物、 前記アミノ基および (または) イミノ基含有アル コキシシランと

 $CH_z = C(CH_z)COOCH_zCH_zCH_zSi(OCH_z)_z$,

 $CH_z = C(CH_3)COOCH_zCH_zCH_zSi(OCH_zCH_zOCH_3)_z$

のようなメタクリルオキシシラン化合物との反応 生成物などが挙げられる。

シランカップリング剤の使用量は(A) 成分と(B) の合計量100重量部に対して0.01~10重量部が好ましく、0.1~5重量部がさらに好ましい。

本発明の組成物には、さらに必要に応じて可塑 剤、充填剤、老化防止剤、紫外線吸収剤、金属不 活性化剤、オゾン劣化防止剤、光安定剤、清剤、 類料、発泡剤等の各種添加剤を適宜添加し、用途 に応じた接着剤にすることができる。

合成例 2

提拌棒、滴下ロート、温度計、3方コック、冷却管を備え付けた1 & 4 つロフラスコを準備した。次に窒素雰囲気下で環状ポリシロキサン

特盟平4-185687 (11)

量したところ、1645 cm 1 の炭素 - 炭素 2 重結 合が消失していることが確認された。反応混合物 にジメチルアセチレンカルボキシレート(118 μ L 、 Q. В З и по l) を添加した後、反応系中のト ルエン及び未反応の過剰の環状ポリシロキサンを 除去するために減圧脱気を80℃で3時間行い、 ヒドロシリル基を有するポリプロピレンオキシド 約315gが、淡黄色、粘稠な液体として得られ た。E型粘度計による粘度は310ポイズ(40 て)であった。該ポリプロピレンオキシド中のヒ ドロシリル基は1Rスペクトルで2150㎝~1の 強い吸収として確認された。300MHz のNMR ス ベクトルを分析し、Si-CH』とSi-CH』-とを合 わせたピークの強度とSi-Kのピークの強度を比 較することにより、該環状ポリシロキサン1分子 当たり平均1.31個のヒドロシリル基が反応した ことがわかった。即ち、該重合体は環状ハイドロ ジェンポリシロキサンにより1部分子量が増大し た、次式の分子末端を有するポリプロピレンオキ キシドである。

基が導入されていることを確認した。 合成例 4

撹拌棒、滴下ロート、温度計、3方コック、冷却管を備え付けた300 型の4つロフラスコを準備した。次に窒素雰囲気下で環状ポリシロキサン

(信越化学御製、LS 8600) 3 4.5 5 g (0.14 35 mol)をフラスコ内に仕込んだ。合成例 3 で合成した 1 分子中に平均 2.0 個のアリル基を有するボリカブロラクトン 1.0 0 g (オレフィンのモル数 0.0 5 7 5 mol)、トルエン 1.0 0 mk、及び塩化白金酸鮭媒溶媒(BzPtCl。-6Hz0 1 gをエタノール 1 mk、1、2 ージメトキシエタン 9 mkに溶解でロート内へ仕込んだ。フラスコを 7.0 でに加熱し、該トルエン溶液を約 2 時間かけて滴下した。滴下終了後、8.0 で 約 5 時間撹拌した時点で、反応溶液中の残存アリル基を 1 R スペクトル分析

合成例3

300g(0.1モル)のま端水飲を出り、24.0gを出り、300gでは水飲を、24.0g時の大量、300g件をでは、300g件のでは、300g件のでは、300g件のでは、300g件を

法により定量したところ、1645㎝~の炭素-炭栗二重結合が消失していることが確認された。 次に反応系中に残存している触媒を除去するため に、シリカゲル(和光純薬餅製、ワコーゲルC-200) I 0 g を室温で加え、2 時間攪拌してフ ラッシュ・カラムを用いて濾過した。トルエン及 び過剰の環状ポリシロキサンを除去するために、 **濾液をエバポレートし、更に減圧脱揮を80℃で** 3時間行い、無色透明の粘稠な液体を得た。該ボ リカプロラクトン中のヒドロシリル基はJRスペ クトルで2150cm~の強い吸収として確認され た。また300MHz のNMRスプクトルでSi-<u>H</u>のピークとSi-C<u>H</u>,及びSi-C<u>H</u>ぇ-と を合わせたピークの強度を比較することにより、 該環状ポリシロキサン1分子当たり平均1.05個 のヒドロシリル基が反応したことがわかった。即 ち、該重合体は環状ハイドロジェンポリシロキサ ンにより一部分子量が増大した、次式の分子末端 を有するポリカプロラクトンである。

合成例5

内へ仕込んだ。フラスコを70℃に加熱し、該ト ルエン溶液を約2時間かけて滴下した。滴下終了 後、80℃で約5時間撹拌した時点で、反応溶液 中の残存アリル基をIRスペクトル分析法により 定量したところ、 I 6 4 5 cm - 「の炭素 - 炭素二重 結合が消失していることが確認された。次に反応 系中に残存している触媒を除去するために、シリ カゲル(和光純薬幽製、ワコーゲルC-200) 5 gを室温で加え、2時間攪拌してフラッシュ・ カラムを用いて濾過した。トルエン及び過剰の環 状ポリシロキサンを除去するために、鍵液をエバ ポレートし、更に減圧脱気を80℃で3時間行い、 無色透明の粘稠な液体を得た。E型粘度計による 粘度は514ポイズ(23℃)であった。該水添り ポリイソプレン中のヒドロシリル基はIRスペク トルで2150cm~の強い吸収として確認された。 。また300MHz のNMRスプクトルでSi-Hの ピークとSi-CH: 及びSi-CH: -とを合 わせたピークの強度を比較することにより、該環 状ポリシロキサン1分子当たり平均1.2個のヒド

であった。

* エポールの代表的な物性値(技術資料より)

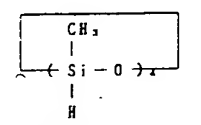
水酸基含有量 (meq/g) 0.9 0

粘度 (ppise/30℃) 700

平均分子量 (VPO 測定) 2500

合成例6

提拌棒、滴下ロート、温度計、3方コック、冷却管を備え付けた300 減の4つロフラスコを準備した。次に窒素雰囲気下で環状ポリシロキサン



(信越化学開製、LS 8600) 3 1. 5 g (0.131 mol)をフラスコ内に仕込んだ。合成例 5 で合成した、分子末端の 9 2 %がアリル基である水添ポリイソプレン 5 0 g (オレフィンのモル数 0.05 3 6 mol)、トルエン 5 0 配、及び塩化白金酸性媒溶媒(HzPtC1。・6Hz0 1 gをエタノール1配、1.2ージメトキシエタン 9 配に溶解させた溶液) 6 0 μ 2 からなるトルエン溶液を滴下ロート

ロシリル基が反応したことがわかった。即ち、該 重合体は環状ハイドロジェンポリシロキサンによ り一部分子量が増大した、次式の分子末端を有す る水添ポリイソプレンである。

合成例7

ることにより、ほぼ透明な溶液を得た。この溶液をエバボレートし、更に80℃で3時間減圧乾燥することにより、淡黄色の粘稠なでで、は重合体ですのかった。300円のでは、300円のであった。分子量は300円のであった。分子量は300円のであった。分子量といった。300円のでは、200円の

合成例8

提件棒、滴下ロート、温度計、3方コック、冷却管を備え付けた200配の4つロフラスコを準備した。次に窒素雰囲気下で環状ポリシロキサン

(信越化学瞬製、LS 8600) 9.26 g (3 8.5 mm ol)及びトルエン20 配をフラスコ内に仕込んだ。 合成例7で合成したアリル基含有アクリル酸エステル重合体10g、塩化白金酸触媒溶媒(HzPtCl

Si-CH: とを合わせたピークとの強度を比較することにより、該環状ポリシロキサン1分子当たり平均約1.2個のヒドロシリル基が反応したことがわかった。即ち、該重合体は環状ハイドロジェンポリシロキサンにより一部分子量が増大した次式のような構造をもつヒドロシリル基合有のアクリル酸エステル系重合体である。

実施例1~8

合成例1~8の重合体、塩化白金酸触媒、シランカップリング剤を用いて第1表の配合にしたがって接着剤用組成物を作成した。得られた組成物の接着剤としての評価を次のようにして行った。 結果を第1表に示した。

(1) 引張り剪断強度及び剝離接着強度の測定 引っ張り剪断強度測定用に、JIS K-68

。·6H2O 1gをエクノール1 配、1,2ージメト キシエタン9 畝に溶解させた溶液) 16 μ l をト ルエン30畝に溶解したトルエン溶液を滴下ロー ト内へ仕込んだ。フラスコを70℃に加熱し、膝 トルエン溶液を1分間かけてフラスコ内に滴下し た。滴下終了後、80℃で更に2時間反応させた。 この時点で、反応溶液中の残存アリル基を「Rス ベクトル分析法により定量したところ、1645 cm 「の炭素-炭素二重結合が消失していることが 確認された。次に、反応系中に残存している触媒 を除去するためにシリカゲル(和光純薬㈱製ワコ ーゲルC-200)2gを加え室温で約30分費 拌した後、フラッシュカラムを用いて濾過した。 トルエン及び過剰の環状ポリシロキサンを除去す るために、濾液をエバポレートし、更に減圧脱気 を80℃で3時間行い、無色透明の粘稠な液体を 得た。該アクリル酸エステル系重合体中のヒドロ シリル基はIRスペクトルで2150cm~の強い 吸収として確認された。また300MHz のNMR ス ペクトルでSi-<u>H</u>のピークとSi-C<u>H</u>。及び

50に基づき、JJS H-4000のアルミニウム板A-1050P(100×25×2mの試験片)を用い、第1表の組成物をヘラで墜布してから張り合わせ、手で圧着して試験サンプルを作成した。

剝離接着強度は、JIS K-6854に基づき、T形剝離試験にて評価した。JIS H-4000のアルミニウム板A-1050P(200×25×0.1 mmの試験片)を用いて上記そせ張り合わせ、5㎏のハンドローラーを用いて長さ方向に往復しないように5回圧着して試験サンプルを作成した。

これらの試験サンプルを100℃で10分間加熱硬化させ、引っ張り試験に供した。ただし、引っ張り速度は、剪断試験の場合は50㎜/min、 T形剝離試験の場合は200㎜/min、に設定した。

(2) 硬化性試験

接着剤用組成物の1部をゲル化試験器の上に取り、所定温度でスナップアップタイム (ゴム弾性

体になるまでの時間)を測定した。

比較例 1

面末端がジメトキシシリル基で封鎖されたボリ プロピレンオキシド(分子量8000)、スズ系 硬化触媒(日東化成翻製U-220)、および3 -アミノブロピルトリメトキシシランを第1表に 示す割合で配合し、実施例1~8と同様にしてT 型剝離強度、剪断強度を測定した。結果を第1表 に示した。

第1表より、本発明の接着剤用組成物は、高温 速硬化性であることがわかった。

第 1 表

		1	2	3	4	5	6	7	8	比較例 1
(A) 成分		合成例 化合物		合成例 化合物1			列 5 の 数100 部	合成例 1 化合物1		
(B)成分		合成例 化合物3		1		合成例 6 の 化合物33部		合成例 8 の 化合物33部		
(C)原塩化白金			. (,	A) 成 分 (のアルケ・	ニル基に	対し5.0×	10-1当量		
(D) 成 分	3-グリシドキシブロビル トリメトキシシラン(部)	0	5			0	5	0	5	
	3-7ミノブロビル トリメトキシクラン(部)			0	5					5
T型剝離強度 (kgf/25mm)		1.06 AF	1.87 AF	2.01 AF	3.52 AF	0.43 AF	1.04 AF5°CF5°	0.54 AF	1.41 AF * * CF * *	1.51 AF
剪断強度 (kgf/cd)		6.81 AF	10.43 AF	64 AF	115 AF	7.23 AF	7.37 AF**CF**	7.31 AF**CF**	20.9 AF	10.21 AF
スナップアップタイム		15	21 -	24	29	18	19 "	20	25	2' 05'

注1)「部」は「重量部」を表す。

注2) (A) 成分のアルケニル基と(B) 成分のSi-B 基のモル数が等しくなるような量を配合した。

注3) AF;界面剝離

CF;凝集破壊

〔発明の効果〕

本発明によれば、即硬化性であるとともに接着性に優れた接着剤組成物が提供される。

特許出願人 鏡淵化学工業株式会社 代理人 弁理士 伊 丹 健 太 記載